四公開特許公報(A)

昭63-307889

@Int Cl.4

識別記号

厅内整理番号

❸公開 昭和63年(1988)12月15日

C 07 F 15/00 B 01 J 31/24 B-6917-4H 7158-4G

審査請求 未請求 発明の数 1 (全3頁)

到発明の名称 新ジヒドリドロジウム錯体

②特 願 昭62-97512

塑出 願 昭62(1987)4月22日

⑫発明者 亀田 徳幸

東京都目黒区自由が丘1丁目7番11号

①出 願 人 株式会社ルミエール 東京都目黒区自由が丘1丁目7番11号 ②代 理 人 弁理士 野崎 銕也

明 細 萬

- 1. 発明の名称 新ジヒドリドロジウム錯体
- 2. 特許請求の範囲
- 1 式(I)

(式中の Ph はフェニル基を表わす)

で示されるジヒドリド(1,3-ジフェニルトリアゼニド)(ピス(1,2-ジフェニルホスフィノ)ベンゼン)ロジウム(Π)。

3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は下記の式(I)で示されるジヒドリド(1.3-ジフェニルトリアゼニド)(ピス(1.2-ジフェニルホスフィノ)ペンゼン)ロジウム(II)に関する。

式:

(式中の Ph はフェニル基を表わす)

(従来の技術)

本発明のジヒドリド(1.3ージフェニルトリアゼニド)(ピス(1.2ージフェニルホスフィノ)ベンゼン)ロジウム(III)(以下ジヒドリドロジウム錯体と略記する)は文献未記載の新規化合物である。

本発明者らは以前よりロジウム錯体について種々研究してきたが、先に本発明のジヒドリドロジウム錯体と類縁化合物であるジヒドリド(1.3ージフェニルトリアゼニド)ピス(トリフェニルホスフィン)ロジウム(ロ)が四塩化炭素又はテトラヒドロフランと組み合わせた系でメタクリル酸メチル(MMA)等のピニルモノマーの重合開

始剤になることを見出し報告した(日本化学会誌 1983(8) P1196 ~11 S分子論文集1984(11)P6 79~683 等)。

(発明が解決しようとする問題点)

本発明の新規なジヒドリドロジウム錯体はこれ ら一連の研究の中から生まれたものであって、先 に報告した本発明と類縁のロジウム錯体には見ら れなかった水素化触媒としての働きを該錯体が有 していることを見出し、本発明をなした。

(問題点を解決するための手段)

すなわち、本発明は前記した式(I)で示される新規なジヒドリドロジウム錯体、即ちジヒドリド (1,3-ジフェニルトリアゼニド)(ピス(1,2-ジフェニルホスフィノ)ペンゼン)ロジウム(Ⅱ)を提供するものである。

本発明のジヒドリドロジウム錯体は、次に示す 方法で製造することができる。

塩化ロジウム溶液に1、3ージフェニルトリアゼン及び苛性カリ溶液を加温、撹拌下に加え、反応せしめる。次にこの反応液を煮沸させたトリフ

(実施例)

以下、実施例、参考例をあげて本発明を具体的 に説明するが、本発明はこれらによって限定され るものではない。

実施例1

あらかじめ 200㎡の三つロフラスコ中に窒素雰囲気下、トリフェニルホスフィン(PPh₃) 1.62gをエタノール30㎡に溶解せしめた溶液を入れ、煮沸させておく。

(注: Ph =フェニル基、以下同じ)

別に、塩化ロジウム(RhC I_3 ・ $3H_2$ O) 0.39gをエタノール30威に溶解し、約50℃に加温する。

次いでこの塩化ロジウム溶液中に撹拌しながら 1、3ージフェニルトリアゼン(PhNHN=N Ph) 0.6gをエタノール15畝に溶解した溶液、 及び苛性カリ(KOH) 0.6gをエタノール15畝 に溶解した溶液を添加し、約5分間撹拌下に反応 をさせる。

生成した混合反応液を先に調整、煮沸してある

エニルホスフィン中に満下し、さらに反応を 進めた後、自然冷却する。生成した沈澱物をろ別 し、溶媒及び水で逐次洗浄した後、乾燥すると目 的とするジヒドリドロジウム鉛体が得られる。

なお、溶媒はアルコール類、特にエタノールが 好ましい。

このようにして製造されたジヒドリドロジウム 鉛体は融点 140~148 ℃の黒色又は黒褐色粉末で あり、実施例で具体的に示すように元素分析及び 赤外吸収スペクトル(IR)及び核磁気共鳴スペ クトル(NMR)の測定により確認(同定)する ことができる。

(発明の効果(有用性))

本発明のジヒドリドロジウム錯体はMMA, αーオレフィン等の重合開始剤となるほか、常温常圧という温和な条件で水素化を進めることができる優れた水素化触媒として有用なものである。したがって、従来水素化の難しかった種々の官能基を持った化合物、或いは熱に不安定なアミノ酸化合物等の水素化に貢献するものと期待される。

前記のトリフェニルホスフィン溶液に滴下する。

滴下後約30分間煮沸下におき、反応を進めた後、 自然冷却する。

生成した沈澱物をろ別し、エタノール、水、メタノールの順で洗浄し、減圧乾燥を行うとmp 140~148 ℃の黒色粉末が収量0.45~0.50g、収率(RhCl₃・3H₂ O換算)40~45%で得られた。

該粉末を元素分析(注1)したところ 理論値(%)

C, 67.48 : H, 4.85 : N, 5.62 : Rh13.76 分析值(%)

C, 67.40 : H, 4.95: N, 5.23: Rh13.11 の結果を得た。

(注1) C・H・Nはパーキンエルマー204 型 で測定し、R hは原子吸光法で日立製180-180 型を用いて測定した。

又、日本分光瞬製IR-Gを用い流動パラフィン法にて赤外吸収スペクトル(IR)の測定を行ったところ次の結果を得た。

• 1272, 1588 (cm^{-1})

(トリア) 鉛体配位子由来の吸収)
・2032, 2056, 2080 (cm⁻¹)

, 1000, 1000 (tall)

「【Rh-H由来の吸収】

・ 760cm⁻¹<肩の吸収>

(オルト置換ペンゼン由来の吸収)

更に、日本電子㈱製 JNH-FX100(FTNHR) 100 メガヘルツを用い常温、クロロホルムー d 溶媒にて、 1 HNMRの測定したところ δ = 約 $^-$ 17.8を 得た(1 J $_{Rh-H}$ = 約 1 7HZ, 2 J $_{P-H}$ = 約 1 6HZ)。 以上の結果から目的とするジヒドリド(1.3 ージフェニルトリアゼニド)(ピス(1.2 ージフェニルホスフィノ)ペンゼン)ロジウム(Π)であることが確認された。

参考例1(本発明ジヒドリドロジウム錯体による桂皮酸の水素化)

表-1に示す各種溶媒20㎡中に桂皮酸 1×10⁻³モル及び本発明のジヒドリドロジウム錯体 1×10⁻⁴モルを加え30℃で 2時間、常圧、水素存在下に桂皮酸の水素化反応を行った。結果を表-1に示す。

ル(MMA) 5 ๗、ならびに本発明ジヒドリドロジウム錯体 2.0×10^{-3} モル/1、四塩 化 炭 紊(CCI_4) 1.0×10^{-3} モル/1 加え、反応器内を窒素置換した後、50 C C 30 分間、MMA を重合せしめた。結果を表-2 に示す。

表 - 2

溶媒	変換率(%)	平均分子量(M)
DMSO	17	1.1 × 10 ⁵
DMF	9	1.3 × 10 ⁵
ベンセン	4	1.1 × 10 ⁵

なお、生成したPMMAの平均分子量(\overline{M})は ベンゼン溶液、30℃における極限粘度(η)から、 次式により算出した。

 $(\eta) = 5.2 \times 10^{-5} \overline{M}^{0.76}$

特 許 出 願 人 亀 田 徳 幸代理人 弁理士 野 崎 銕 也

比較のため公知のジヒドリド(1,3ージフェニルトリアゼニド)ピス(トリフェニルホスフィン)ロジウム(II)を用いDMSO溶媒で上記と同一条件下に桂皮酸の水素化反応を行ったところ収率は10%にすぎなかった。

表-1

溶媒	デヒドロ桂皮酸収率 (%)
ジメチルスルホキシド (DMSO)	100
N,N-ジメチルホルムアミド (DMF)	40.3
ペンゼン	25.3
アセトン	15.4

参考例2(本発明ジヒドリドロジウム錯体によるMMAの重合)

表-2に示す各溶媒5歳中にメタクリル酸メチ